



भारत का राजपत्र

The Gazette of India

सी.जी.-डी.एल.-अ.-04042020-219009
CG-DL-E-04042020-219009

**असाधारण
EXTRAORDINARY**

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)
PART II—Section 3—Sub-section (ii)

**प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY**

सं. 1103]

नई दिल्ली, शुक्रवार, अप्रैल 3, 2020/चैत्र 14, 1942

No. 1103]

NEW DELHI, FRIDAY, APRIL 3, 2020/CHAITRA 14, 1942

रसायन और उर्वरक मंत्रालय
(औषध विभाग)
(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 3 अप्रैल, 2020

का.आ.1240(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विनिर्माता और विपणन कम्पनियों के नाम सहित स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

Sl. No.	Name of the Formulation/ Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	मेटोप्रोलोल गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित एक्सटेंड रिलिज गोली में: मेटोप्रोलोल सुस्सीनेट आईपी 95 मिग्रा. के बराबर मेटोप्रोलोल टारट्रेट 100 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सिप्ला लि.	10.34

2.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफॉर्मिन गोली (विल्डप्राइम-एम 50/500)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफॉर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स स्विस गार्नियर जिनेक्सिया साइंसेज प्रा. लिमिटेड /मैसर्स प्राइमस रेमीडीज प्रा लिमिटेड	6.17
3.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफॉर्मिन गोली (विल्डप्राइम-एम 50/850)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफॉर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी 850 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स स्विस गार्नियर जिनेक्सिया साइंसेज प्रा. लिमिटेड /मैसर्स प्राइमस रेमीडीज प्रा लिमिटेड	6.24
4.	विल्डाग्लीप्टीन मेटफॉर्मिन गोली (विल्डप्राइम-एम 50/1000)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफॉर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स स्विस गार्नियर जिनेक्सिया साइंसेज प्रा. लिमिटेड /मैसर्स प्राइमस रेमीडीज प्रा लिमिटेड	6.81
5.	ट्रिप्सिन और काइमोट्रिप्सिन + पेरासिटामोल + एस्क्लोफेनाक गोली (ज़ेरोडोल टीसी)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: 50,000 आर्मर इकाइयां एनजाइमेटिक एन्टिविटीज़ जो कि शुद्ध सघनता द्वारा आपूर्ति की जाती हैं, जिसमें लगभग छह से एक के अनुपात में विशिष्ट ट्रिप्सिन और काइमोट्रिप्सिन गतिविधि होती है (जैसे कि एंटरिक कोटेड ग्रैन्यूल) पेरासिटामोल आईपी 325 मिग्रा., एस्क्लोफेनाक आईपी 100 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स साइनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि./मैसर्स इप्का लेवोरेटरीज लि.	8.29
6.	इमट्रीसिटावाइन + टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली (टीएएफएनएटी-ईएम)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: इमट्रीसिटावाइन आईपी 200 मिग्रा., टेनोफोवीर एलाफेनामाइड फ्यूमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स नाटको फार्मा लिमिटेड	51.34
7.	क्लोरफेनिरामाइन + फेनलेप्राइन सिरप	प्रत्येक मिलि. सिरप में: क्लोरफेनिरामाइन मालेट आईपी 2 मिग्रा., फेनलेप्राइन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी 5 मिग्रा.	प्रति मि.लि.	मैसर्स विंडलास बायोटेक प्रा. लि./मैसर्स ज़ाइडस हेल्थकेयर लिमिटेड	0.90
8.	क्लोरफेनिरामाइन + फेनलेप्राइन ड्रोप्स	प्रत्येक मिलि. ड्रोप्स में: क्लोरफेनिरामाइन मालेट आईपी 1 मिग्रा., फेनलेप्राइन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी 2.5 मिग्रा.	प्रति मि.लि.	मैसर्स विंडलास बायोटेक प्रा. लि./मैसर्स ज़ाइडस हेल्थकेयर लिमिटेड	3.13
9.	पेरासिटामोल + क्लोरफेनिरामाइन + फेनलेप्राइन गोली	प्रत्येक अलिपित गोली में: पेरासिटामोल आईपी 500 मिग्रा., क्लोरोफेनिरामाइन मालेट आईपी 2 मिग्रा., फेनलेप्राइन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी 10 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स विंडलास बायोटेक प्रा. लि./मैसर्स ज़ाइडस हेल्थकेयर लिमिटेड	3.29
10.	एटोरवास्टेटिन + क्लोपिडोग्रेल + एस्पिरिन कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटाइन कैप्सूल में: एटोरवास्टेटिन कैल्थियम आईपी के बराबर एटोरवास्टेटिन 10 मिग्रा., क्लोपिडोग्रेल वाईसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा., एस्पिरिन आईपी 75 मिग्रा. (एंट्रिक लिपित पेटेलस)	1 कैप्सूल	मैसर्स अकुम ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड / मैसर्स एवॉट हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड	3.90
11.	एटोरवास्टेटिन + क्लोपिडोग्रेल + एस्पिरिन कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटाइन कैप्सूल में: एटोरवास्टेटिन कैल्थियम आईपी के बराबर एटोरवास्टेटिन 20 मिग्रा., क्लोपिडोग्रेल वाईसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा., एस्पिरिन आईपी 75 मिग्रा. (एंट्रिक लिपित पेटेलस)	1 कैप्सूल	मैसर्स अकुम ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड / मैसर्स एवॉट हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड	5.27
12.	टेल्मिस्टन + सिल्लीडीपाइन+ मेटोप्रोलोल गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित विलेयर्ड गोली में: टेल्मिस्टन आईपी 40 मिग्रा.,	1 गोली	मैसर्स माइक्रो लैब्स लिमिटेड	9.64

		सिल्लीडीपाइन आईपी 10 मिग्रा., मेटोप्रोलोल सुस्सीनेट आईपी 23.75 मिग्रा. के बराबर मेटोप्रोलोल टारट्रेट 25 मिग्रा. (एक्सटेंडिड रिलिज में)			
13.	टेल्मसर्टन + सिल्लीडीपाइन + मेटोप्रोलोल गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित विलेयर्ड गोली में: टेल्मसर्टन आईपी 40 मिग्रा., सिल्लीडीपाइन आईपी 10 मिग्रा., मेटोप्रोलोल सुस्सीनेट आईपी 47.50 मिग्रा. के बराबर मेटोप्रोलोल टारट्रेट 50 मिग्रा. (एक्सटेंडिड रिलिज में)	1 गोली	मैसर्स माइक्रो लैब्स लिमिटेड	11.96
14.	ट्रानेक्सामिक गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: ट्रानेक्सामिक एसिड आईपी 250 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स फार्मा सिथेटिक्स फॉर्मूलेशन लिमिटेड/मैसर्स ला प्रिसिन बायोसेक्लिकल्स प्रा. लिमिटेड	15.30
15.	इसोमेप्राजोल + डॉम्परिडोन कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटाइन कैप्सूल में: इसोमेप्राजोल मैग्नीशियम ट्रीहाइड्रेट आईपी के बराबर इसोमेप्राजोल 40 मिग्रा. (एंट्रीक लिपित पेलेट्स में), डॉम्परिडोन आईपी 30 मिग्रा. (स्टेंड रिलिज पेलेट्स में)	1 कैप्सूल	मैसर्स ईस्ट अफ्रीकन (इंडिया) ओवरसीज/मैसर्स जाइडस हेल्थकेयर लिमिटेड	8.94
16.	टेनिलिग्लिप्टिन + मेटोफार्मिन गोली	प्रत्येक अलिपित विलेयर्ड गोली में: टेनिलिग्लिप्टिन हाइड्रोक्रोमाइड हाइड्रेट के बराबर टेनिलिग्लिप्टिन 20 मिग्रा., मेटोफार्मिन एचसीएल 500 मिग्रा. (एसआर)	1 गोली	मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड/मैसर्स एपेक्स लैबोरेटरीज प्राइवेट लिमिटेड	10.45
17.	सुक्रालफेट + ऑक्सीटेकाइन स्पैनेशन	प्रत्येक 5 मिलि. स्पैनेशन में: सुक्रालफेट आईपी 1 ग्राम, ऑक्सीटेकाइन बीपी 10 मिग्रा.,	प्रति मि.ली.	मैसर्स प्योर एंड क्योर हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड/ डॉ. रेहीज लैबोरेटरीज लिमिटेड.	0.95
18.	फोलिक एसिड + मिथ्राइलकोबालामिन टैब्लेट (एफडीएसओएन- 12 एसएल)	प्रत्येक अलिपित गोली में: फोलिक एसिड आईपी 5 मिग्रा., मिथ्राइलकोबालामिन आईपी 750 एमसीजी	1 गोली	मैसर्स यूनिसन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लिमिटेड	2.34
19.	कैल्शियम कार्बोनेट + कोलेकोसिफेरोल गोली (मैकलविट फोटी)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: कैल्शियम कार्बोनेट आईपी 1.250 ग्राम. के बराबर इलेमेनटल कैल्शियम 500 मिग्रा., कोलेकोसिफेरोल (स्टेविलाइजड) के बराबर कोलेकोसिफेरोल आईपी 500 आईयू (विटामिन डी 3)	1 गोली	मैसर्स अकुम ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड / मैसर्स नौवार्टिस इंडिया लिमिटेड	10.00
20.	इसोमेप्राजोल + डोमपरिडोन कैप्सूल	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: इसोमेप्राजोल मेग्नीजियम ट्रीहाइड्रेट आईपी के बराबर इसोमेप्राजोल 40 मिग्रा. (एंट्रीक लिपित पेलेट्स में), डोमपरिडोन आईपी 30 मिग्रा. (सुस्सीनेट रिलिज पेलेट्स में)	1 कैप्सूल	मैसर्स नेस्ट हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड/ मैसर्स कैडिला फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	8.94
21.	टेल्मसर्टन + मेटोप्रोलोल गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित विलेयर्ड गोली में: टेल्मसर्टन आईपी 40 मिग्रा., मेटोप्रोलोल सुस्सीनेट आईपी 23.75 मिग्रा. के बराबर मेटोप्रोलोल टारट्राटे आईपी 25 मिग्रा.(एक्सटेंड रिलिज में)	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लैबोरेटरीज लिमिटेड	10.58
22.	टेल्मसर्टन + मेटोप्रोलोल गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित विलेयर्ड गोली में: टेल्मसर्टन आईपी 40 मिग्रा., मेटोप्रोलोल सुस्सीनेट आईपी 47.50 मिग्रा. के बराबर मेटोप्रोलोल टारट्राटे आईपी 50 मिग्रा(एक्सटेंड रिलिज में)	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लैबोरेटरीज लिमिटेड	12.69

23.	टेलिमस्टेन + क्लॉर्टिलिडोन शूट (टामिका-सीटी 40 / 6.25)	प्रत्येक फ़िल्म लिपित विलेयर्ड गोली में: टेलिमस्टेन आईपी 40 मिग्रा., क्लॉर्टिलिडोन आईपी 6.25 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स थेओन फार्मास्यूटिकल्स लि./मैसर्स एल्केम लेबोरेटरीज लि।	7.82
24.	डोमपरिडोन + नेपरोक्सन सोडियम गोली	प्रत्येक फ़िल्म लिपित गोली में: डोमपरिडोन मालेट आईपी के बराबर डोमपरिडोन 10 मिग्रा., नेपरोक्सन सोडियम यूएसपी 275 मिग्रा. के बराबर नेपरोक्सन 250 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स अकुम ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड/ मैसर्स टोरेंट फार्मास्यूटिकल्स प्राइवेट लिमिटेड	4.78
25.	डोमपरिडोन + नेपरोक्सन सोडियम गोली	प्रत्येक फ़िल्म लिपित गोली में: डोमपरिडोन मालेट आईपी के बराबर डोमपरिडोन 10 मिग्रा., नेपरोक्सन सोडियम यूएसपी 550 मिग्रा. के बराबर नेपरोक्सन 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स अकुम ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड/ मैसर्स टोरेंट फार्मास्यूटिकल्स प्राइवेट लिमिटेड	5.93
26.	ग्लिक्लाजाइड + मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड गोली	प्रत्येक अलिपित गोली में: ग्लिक्लाजाइड आईपी 80 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स इनोवा कैप्टव लिमिटेड/मैसर्स एबॉट हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड	6.86
27.	थायोकोलिकोसाइड + एसिक्लोफेनाक + पैरासिटामोल गोली (ज़ेरोडोल टीएच 4 मैक्स)	प्रत्येक फ़िल्म लिपित गोली में: थायोकोलिकोसाइड आईपी 4 मिग्रा., एसिक्लोफेनाक आईपी 100 मिग्रा., पैरासिटामोल आईपी 325 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स अकुम ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड/ मैसर्स इप्का लेबोरेटरीज लि.	14.04
28.	थायोकोलिकोसाइड + एसिक्लोफेनाक + पैरासिटामोल गोली (ज़ेरोडोल टीएच 8 मैक्स)	प्रत्येक फ़िल्म लिपित गोली में: थायोकोलिकोसाइड आईपी 8 मिग्रा., एसिक्लोफेनाक आईपी 100 मिग्रा., पैरासिटामोल आईपी 325 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स अकुम ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड/ मैसर्स इप्का लेबोरेटरीज लि.	21.40
29.	लिनेज़ोलिड + डेक्सद्रोज़ वाटर फॉर इंजेक्शन (जीएएल-लिनि आईवी)	प्रत्येक 100 मिलि. मै: लिनेज़ोलिड आईपी 200 मिग्रा.+ डेक्सद्रोज़ एनहाइड्रोज आईपी 5 ग्राम वाटर फॉर इंजेक्शन	प्रति 300 मिली लीटर पैक	मैसर्स ऐश्वर्या लाइफसाइंसेस / मैसर्स गल्पा लेबोरेटरीज लिमिटेड	342.08

नोट :

(क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात् जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(य) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्भितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विकेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/सशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेगे।

[कां.सं. / 206 / 74 / 2020 / एफ / फा. सं. 8(74) / 2020 / डीपी / एनपीपीए-डिवी.-II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 3rd April, 2020

S. O. 1240(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S. O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of goods and services tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Metoprolol Tablet	Each film coated extended release tablet contains: Metoprolol Succinate IP 95mg eq. to Metoprolol Tartrate 100mg	1 Tablet	M/s. Cipla Ltd.	10.34
2.	Vildagliptin + Metformin Tablet (Vildaprime-M 50/500)	Each film coated tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP 500mg,	1 Tablet	M/s. Swiss Garnier Genexia Sciences Pvt. Ltd. / M/s. Primus Remedies Pvt. Ltd.	6.17
3.	Vildagliptin + Metformin Tablet (Vildaprime-M 50/850)	Each film coated tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP 850mg	1 Tablet	M/s. Swiss Garnier Genexia Sciences Pvt. Ltd. / M/s. Primus Remedies Pvt. Ltd.	6.24
4.	Vildagliptin + Metformin Tablet (Vildaprime-M 50/1000)	Each film coated tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP 1000mg,	1 Tablet	M/s. Swiss Garnier Genexia Sciences Pvt. Ltd. / M/s. Primus Remedies Pvt. Ltd.	6.81
5.	Trypsin & Chymotrypsin + Paracetamol + Aceclofenac Tablet (Zerodol TC)	Each film coated tablet contains: 50,000 Armour Units Enzymatic Activity Supplied by purified concentrate which has specific Trypsin & Chymotrypsin activity in a ratio of approximately six to One (as enteric coated granules) Paracetamol IP 325mg, Aceclofenac IP 100mg	1 Tablet	M/s. Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Ipcra Laboratories Ltd.	8.29

6.	Emtricitabine + Tenofovir Alafenamide Tablet (TAFNAT-EM)	Each film coated Tablet contains: Emtricitabine IP 200mg, Tenofovir Alafenamide Fumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25mg	1 Tablet	M/s. Natco Pharma Limited	51.34
7.	Chlorpheniramine + Phenylephrine Syrup	Each ml syrup contains: Chlorpheniramine Maleate IP 2mg, Phenylephrine Hydrochloride IP 5mg	Per ml	M/s. Windlas Biotech Pvt. Ltd. / M/s. Zydus Healthcare Limited	0.90
8.	Chlorpheniramine + Phenylephrine Drops	Each ml drops contains: Chlorpheniramine Maleate Ip 1mg, Phenylephrine Hydrochloride IP 2.5mg	Per ml	M/s. Windlas Biotech Pvt. Ltd. / M/s. Zydus Healthcare Limited	3.13
9.	Paracetamol + Chlorpheniramine + Phenylephrine Tablet	Each uncoated tablet contains: Paracetamol IP 500mg, Chlorpheniramine Maleate IP 2mg, Phenylephrine Hydrochloride IP 10mg	1 Tablet	M/s. Windlas Biotech Pvt. Ltd. / M/s. Zydus Healthcare Limited	3.29
10.	Atorvastatin + Clopidogrel + Aspirin Capsule	Each hard gelatine capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 10mg, Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg, Aspirin IP 75mg (As enteric coated pellets)	1 Capsule	M/s. Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	3.90
11.	Atorvastatin + Clopidogrel + Aspirin Capsule	Each hard gelatine capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 20mg, Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg, Aspirin IP 75mg (As enteric coated pellets)	1 Capsule	M/s. Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd./ M/s. Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	5.27
12.	Telmisartan + Cilnidipine + Metoprolol Tablet	Each film coated Bilayered Tablet contains: Telmisartan IP 40mg Cilnidipine IP 10mg, Metoprolol Succinate IP 23.75mg eq. to Metoprolol Tartrate 25mg (As Extended Release)	1 Tablet	M/s. Micro Labs Limited	9.64
13.	Telmisartan + Cilnidipine + Metoprolol Tablet	Each film coated Bilayered Tablet contains: Telmisartan IP 40mg Cilnidipine IP 10mg, Metoprolol Succinate IP 47.50mg eq. to Metoprolol Tartrate 50mg (As Extended Release)	1 Tablet	M/s. Micro Labs Limited	11.96
14.	Tranexamic Tablet	Each Film-coated tablet contains: Tranexamic Acid IP 250mg	1 Tablet	M/s. Pharma Synth Formulations Ltd/ M/s. La Prisine Bioceuticals Pvt. Ltd	15.30
15.	Esomeprazole + Domperidone Capsule	Each hard gelatin capsule contains: Esomeprazole Magnesium	1 Capsule	M/s. East African (India) Overseas / M/s. Zydus Healthcare	8.94

		Trihydrate IP eq. to Esomeprazole 40mg (as enteric coated pellets) Domperidone IP 30mg (as sustained release pellets)		Limited	
16.	Teneligliptin + Metformin Tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Teneligliptin Hydrobromide Hydrate eq. to Teneligliptin 20mg Metformin HCl 500mg (SR)	1 Tablet	M/s. Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Apex Laboratories Private Limited	10.45
17.	Sucralfate + Oxetacaine Suspension	Each 5ml suspension contains: Sucralfate IP 1gm, Oxetacaine BP 10mg	Per ml	M/s. Pure & Cure Healthcare Pvt. Ltd. / Dr. Reddy's Laboratories Ltd.	0.95
18.	Folic Acid + Methylcobalamin Tablet (FDSON-12 SL)	Each uncoated tablet contains: Folic Acid IP 5mg, Methylcobalamin IP 750mcg	1 Tablet	M/s. Unison Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	2.34
19.	Calcium Carbonate + Cholecalciferol Tablet (Macalvit Forte)	Each film coated Tablet contains: Calcium Carbonate IP 1.250g, eq. to Elemental Calcium 500mg, Cholecalciferol (Stabilized) eq. to Cholecalciferol IP 500IU (Vitamin D3)	1 Tablet	M/s. Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Novartis India Limited	10.00
20.	Esomeprazole + Domperidone Capsule	Each hard gelatin capsule contains: Esomeprazole Magnesium Trihydrate IP eq. to Esomeprazole 40mg (as enteric coated pellets) Domperidone IP 30mg (as sustained release pellets)	1 Capsule	M/s. Nest Healthcare Pvt. Ltd. / M/s. Cadila Pharmaceuticals Limited	8.94
21.	Temisartan + Metoprolol Tablet	Each film coated bilayered Tablet contains: Temisartan IP 40mg, Metoprolol Succinate IP 23.75mg eq. to Metoprolol Tartrate IP 25mg (As extended Release)	1 Tablet	M/s. Sun Pharma Laboratories Limited	10.58
22.	Temisartan + Metoprolol Tablet	Each film coated bilayered Tablet contains: Temisartan IP 40mg, Metoprolol Succinate IP 47.50mg eq. to Metoprolol Tartrate IP 50mg (As extended Release)	1 Tablet	M/s. Sun Pharma Laboratories Limited	12.69
23.	Telmisartan + Chlorthalidone Tablet (Tamica-CT 40/6.25)	Each un-coated Bi-Layered tablet contains: Telmisartan IP 40mg, Chlorthalidone IP 6.25mg	1 Tablet	M/s. Theon Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Alkem Laboratories Ltd.	7.82
24.	Domperidone + Naproxen Sodium Tablet	Each film coated tablet contains: Domperidone Maleate IP eq. to Domperidone 10mg, Naproxen Sodium USP 275mg eq. to Naproxen 250mg	1 Tablet	M/s. Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Torrent Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	4.78

25.	Domperidone + Naproxen Sodium Tablet	Each film coated tablet contains: Domperidone Maleate IP eq. to Domperidone 10mg, Naproxen Sodium USP 550mg eq. to Naproxen 500mg	1 Tablet	M/s. Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Torrent Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	5.93
26.	Gliclazide + Metformin Hydrochloride Tablet	Each uncoated tablet contains: Gliclazide IP 80mg , Metformin Hydrochloride IP 500mg	1 Tablet	M/s. Innova Captab Limited / M/s. Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	6.86
27.	Thiocolchicoside + Aceclofenac + Paracetamol Tablet (Zerodol TH 4 Max)	Each Film Coated Tablet contains: Thiocolchicoside IP 4mg, Aceclofenac IP 100mg, Paracetamol IP 325mg	1 Tablet	M/s. Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Ipca Laboratories Ltd.	14.04
28.	Thiocolchicoside + Aceclofenac + Paracetamol Tablet (Zerodol TH 8 Max)	Each Film Coated Tablet contains: Thiocolchicoside IP 8mg, Aceclofenac IP 100mg, Paracetamol IP 325mg	1 Tablet	M/s. Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Ipca Laboratories Ltd.	21.40
29.	Linezolid + Dextrose Water for Injection (GAL-LINI I.V.)	Each 100ml contains: Linezolid IP 200mg Dextrose Anhydrous IP 5g Water for Injection	Per 300 ml pack	M/s. Aishwarya Lifesciences / M/s. Galpha Laboratories Limited	342.08

Note:

- (a) The manufacturer of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturer may add goods and services tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (d) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (e) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturer / marketer as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturer/marketing companies.
- (f) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/206/74/2020/F/F. No. 8(74)/2020/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Asstt. Director

आदेश

नई दिल्ली, 3 अप्रैल, 2020

का.आ.1241(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसे संक्षिप्त रूप से एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	हयूमन नॉर्मल इम्यूनोग्लोबुलिन	सोलुशन फॉर इनफ्यूजन 16.5%	1 मिलि.	379.83

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के बांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत वस्तु एवं सेवा कर सहित से कम है तो, जहां कही भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य और नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 24 (4) के उपबंदों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विकेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा—विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्मिति का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(य) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता की औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा—विनिर्दिष्ट फार्म—I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के पूर्व मूल्य अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छ: महीने पहले अनुसूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए उत्तरदायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

ORDER

New Delhi, the 3rd April, 2020

S.O. 1241(E).— In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
2.	Human Normal Immunoglobulin	Solution for infusion 16.5%	1 ml	379.83

Note:

- (a) All manufacturers of scheduled formulation, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (f) Where an existing manufacturer of Scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said Scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of Scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said Scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/206/74/2020/F/F. No. 8(74)/2020/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Asstt. Director

आदेश

नई दिल्ली, 3 अप्रैल, 2020

का.आ. 1242(अ).—औषध विभाग द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण), 2013 के पैरा 31 के अंतर्गत पारित इसमें नीचे सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट आदेशों के द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेशों के संदर्भ में दिये गए निर्देशों के कार्यान्वयन में और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए और सारणी के स्तंभ (7) में विनिर्दिष्ट भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेशों के अधिकमण में, जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मिति पैकों से है, उन बातों के सिवाय, अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिकमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक पर लागू वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (₹.)	पुनर्विलोकन आदेश सं. एवं तारीख	मौजूदा का. आ. सं. एवं तारीख
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)
1.	पेकलिटाक्सेल	इंजैक्शन 100 मिग्रा. / 16.7 मिलि.	1 मिलि.	205.04	31015 / 33 / 2016. PI.I तारीख 19.09.2016	1213(अ) दिनांक 25. 03.2020 (क्र.सं. 613)
2.	पेकलिटाक्सेल	इंजैक्शन 30 मिग्रा. / 5 मिलि.	1 मिलि.	205.04	31015 / 33 / 2016. PI.I तारीख 19.09.2016	1213(अ) दिनांक 25. 03.2020 (क्र.सं. 614)

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) उपर्युक्त सारणी (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू है, यदि कोई है) के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम मूल्य की अपेक्षा कम खुदरा मूल्य वाली ऊपर वर्णित अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी मौजूदा विनिर्माता डीपीसीओ, 2013 के पैरा 13(2) के अनुसार वस्तु एवं सेवा कर के कारण अधिकतम खुदरा मूल्य में हुई वृद्धि के अलावा मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य को निरंतर बनाए रखेंगे।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फूटकर विकेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहाँ कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहाँ उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्मिति का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(यू) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता की औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा-विनिर्दिष्ट फार्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के पूर्व मूल्य अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले अनुसूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए उत्तरदायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./206/74/2020/एफ/फा. सं. 8(74)/2020/डीपी/एनपीपीए—डिवी.-II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 3rd April, 2020

S.O.1242(E).—In implementation of directions given in line with review orders issued by the Department of Pharmaceuticals (DOP) vide order(s) specified in column (6) of the table herein below passed by the Department of Pharmaceuticals under para 31 of Drugs (Prices Control) Order, 2013 and in exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order(s) of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) specified in the Column (7) of the table regarding formulation specified as mentioned in the table in so far as it relates to formulation pack mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulation(s) specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Review Order number and date	Existing S.O. number and date
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)
1.	Paclitaxel	Injection 100mg/16.7ml	1 ML	205.04	31015/33/2016- PI.I dated 19.09.2016	1213(E) dated 25.03.2020 (at Sl. No. 613)
2.	Paclitaxel	Injection 30mg/5ml	1 ML	205.04	31015/33/2016- PI.I dated 19.09.2016	1213(E) dated 25.03.2020 (at Sl. No. 614)

Note:

- (a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) (The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.

(d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

(e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

(f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.

(g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

(h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/206/74/2020/F/F. No. 8(74)/2020/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Asstt. Director